15 September 2003

SciFinder

Page: 2 (

Bibli graphic Information

Skin-protecting compositions. Merkel, Erich; Wiegand, Christian. (I. G. Farbenind. A.-G.). (1939), DE 676103 19390525 Patent language unavailable. CAN 33:45854 AN 1939:45854 CAPLUS (Copyright 2003 ACS)

Patent Family Information

Patent No.	<u>Kind</u>	<u>Date</u>	Application
No.	<u>Date</u>		
DE 676103		19390525	DE

Abstract

As active constituents of compns. which protect the skin against ultraviolet light but do not prevent pigmentation, use is made of compds. which absorb rays of a wave length up to about 325 mµ but scarcely absorb rays of a higher wave length. Suitable substances are compds. of the formula RX:C(R)-, in which R is an aromatic nucleus and X is N or CH. Specified substances include stilbene, Na 2-phenylbenzimidazole-5-sulfonate and 2-phenylbenzoxazole.

DEUTSCHES REICH

Bibliotheek

Bur. Ind. Electron

13 JUN 1939



AUSGEGEBEN AM 25. MAI 1939

REICHSPATENTAMT

PATENTS CHRIFT

№ 676 103 KLASSE **30**i GRUPPE 10

I 46892 IVa/30i

I. G. Farbenindustrie Akt.-Ges. in Frankfurt, Main*) Strahlungsschutzmittel

Patentiert im Deutschen Reiche vom 1. April 1933 ab Patenterteilung bekanntgemacht am 4. Mai 1939

Lichtschutzmittel für die menschliche Haut sind bekannt. Sie beruhen auf dem Prinzip der Absorption ultravioletter Strahlen durch auf die Haut aufgetragene Substanzen. Der 5 Nachteil der bisher zur Absorption verwendeten Substanzen, wie Phenole, Naphthole, z.B. Salol, Chinin, Äsculin und seinen Derivaten, besteht darin, daß sie entweder keinen völligen Schutz gegen Hautschädigungen 10 geben, da sie das Ultraviolettlicht infolge des Verlaufes ihrer Absorptionskurve nur unzureichend absorbieren, oder aber, wenn die Hautschädigungen wirklich vermieden werden sollen, durch zu weitgehende Absorption des Ultraviolettlichtes auch die erwünschte Pigmentbildung (Bräunung) der Haut nahezu verhindern.

Man wußte bereits, daß es zur Vermeidung eines Erythems nicht notwendig ist, das ge20 samte Ultraviolett fernzuhalten, sondern daß es genügt, die Strahlen mit Wellenlängen zwischen 320 und 290 mµ abzuschirmen. Als Substanz, die diesen Bedingungen genügen soll, wurde Salol vorgeschlagen, das jedoch, wie oben erwähnt, nicht in seiner Lichtschutzwirkung befriedigt. Bezüglich des Zusammenhanges zwischen Erythembildung und Pigmentbildung war man der Ansicht, daß diese beiden Erscheinungen völlig aneinanderge30 kettet sind, d.h. daß Pigmentbildung ohne

vorhergehende Erythembildung nicht möglich ist (vgl. Hausser und Vahle, Strahlentherapie 13 [1921], S. 60, letzter Absatz).

Die vorliegende Erfindung beruht auf der Erkenntnis, daß diese Auffassung über die 35 Zusammenhänge zwischen Erythembildung und Pigmentbildung nicht zutreffend ist. Es wurde zwar bestätigt, daß die Erythemkurve, die die Abhängigkeit der Erythembildung von der Wellenlänge der einfallenden Strahlen 40 darstellt, bei etwa 300 mu ein Maximum zeigt und im anschließenden kurzwelligen Sonnenultraviolett steil auf Null abfällt. Dagegen wurde gefunden, daß die Sonnenpigmentkurve, die die Abhängigkeit der Pigmen- 45 tierung (Bräumung) von der Wellenlänge der Sonnenstrahlen zeigt, nicht wie die Sonnenerythemkurve bereits im kurzwelligen Sonnenultraviolett Null erreicht, sondern nach den größeren Wellenlängen über das gesamte 50 Sonnenultraviolett hin langsam absinkt, d. h. daß das gesamte Sonnenultraviolett eine mit wachsender Wellenlänge abnehmende pigmentierende Wirkung ausübt. Bei etwa 325 mµ zeigte sich im Sonnenlicht die Erythembildung 55 als praktisch gerade verschwunden, während Pigmentbildung kräftig auftrat. Hier wurde ein Gebiet im Sonnenspektnum ermittelt, bei dem eine optimale Wirkung hinsichtlich der Bräunung der Haut ohne Hautschädigungen 60

*) Von dem Patentsucher sind als die Erfinder angegeben worden:

Dr. Erich Merkel in Wuppertal-Barmen und Dr. Christian Wiegand in Wuppertal-Elberfeld.

und

gewährleistet ist und bei dem das Sonnenspektnum in seiner Wirkung auf die Haut gewissermaßen in zwei Teile geteilt wird, in einen kurzwelligen, der zwar auch Bräumung, 5 aber verbunden mit Hautschädigungen, und einen langwelligen, der nur Bräunung ohne

Hautschädigungen verursacht.

Auf dieser Erkenntnis fußend, wird gemäß der Erfindung der gewünschte Effekt, nämlich 10 Bräunung der Haut unter Vermeidung der Hautschädigungen, mit Sicherheit und praktisch unabhängig von der jeweils verwandten Schichtdicke dadurch erreicht, daß man als Lichtschutzmittel Substanzen verwendet, die 15 im Bereich der zum Hautschutz praktisch erforderlichen Konzentrationen im Wellenlängengebiet um etwa 325 mu einen hohen und zugleich steilen Anstieg der Absorption zeigen, und zwar derart, daß die Strahlen 20 größerer Wellenlänge kaum, die kleinerer Wellenlänge weitgehend absorbiert werden und somit die Absorption des Lichtschutzmittels, gleichgültig, ob in großer oder kleiner Schichtdicke angewandt, stets bei etwa 325 mu 25 schlagartig einsetzt. Das Wellenlängengebiet bei etwa 325 mµ soll sich hierbei auf den Bereich von 323 bis 329 mµ erstrecken.

Was unter hohem und zugleich steilem Anstieg der Absorption zu verstehen ist, sei 30 kurz erläutert. Für die Größe der Lichtabsorption einer Lösung ist bekanntlich der molekulare Extinktionskoeffizient ein Maß und wird aus dem Lambert-Beerschen Gesetz

$$\varepsilon = \frac{1}{c \cdot d} \lg \frac{J_0}{J}$$

bestimmt. In diesem bedeutet ε den molekularen Extinktionskoeffizienten, d die Dicke
einer planparallelen, senkrecht durchstrahlten

Schicht in Zentimetern, c die Konzentration
der Lösung in Mol
Liter Lösemittel, J₀ die Intensität des eintretenden, J des austretenden
Lichtes. Der Extinktionskoeffizient hat für
jede Wellenlänge einen bestimmten Wert; der
Zusammenhang zwischen ε und den Wellenlängen wird gewöhnlich in einer Kurve dargestellt, in welcher als Abszissen die Wellenlänge, als Ordinaten ε aufgetragen ist; man
nennt sie die Extinktionskurve oder einfach
Absorptionskurve.

Als der hohe und zugleich steile Anstieg der Absorption wird solch ein Verlauf der Absorptionskurve verstanden, bei dem e inner55 halb 10 mµ um, wenigstens das Zehnfache nach den kürzeren Wellenlängen zu zunimmt und bei dem e mindestens den Betrag von

1600 Liter aufweist. Dieser steile und zu60 gleich hohe Anstieg der Absorptionskurve

gleich hohe Anstieg der Absorptionskurve teilt sozusagen das Spektrum des eintretenden

Lichtes an einer wohldefinierten Stelle des Ultraviolettlichtes in eintretendes Licht von langer Wellenlänge und absorbiertes Licht von kurzer Wellenlänge.

Mit Hilfe der üblichen optischen Messungen (vgl. z. B. Weigert: Optische Methoden der Chemie, 1927, S. 182 ff., S. 205 ff., S. 223 ff.) lassen sich leicht diejenigen Verbindungen ermitteln, die im Wellengebiet um 70 etwa 325 mµ einen hohen und zugleich steilen Anstieg der Absorption zeigen, und zwar so, daß die Strahlen größerer Wellenlängen praktisch kaum, die kürzerer Wellenlängen weitgehend absorbiert werden, und die infolgedessen die hautschädigende Erythemwirkung der Ultraviolettstrahlung verhindern, die erwünschte Bräumung der Haut aber zulassen und zugleich praktisch unabhängig von der Schichtdicke zur Anwendung kommen können. 80

Verbindungen mit diesen Eigenschaften sind z.B. organische Substanzen von der allgemeinen Formel R — X = C — R, in welcher R einen aromatischen Kern und X entweder Stickstoff oder eine Methingruppe bedeutet. 85 Die Verbindungen der genannten Struktur entsprechen der allgemeinen Formel

in welcher der dargestellte Phenylkern auch durch Naphthyl oder ähnliche kondensierte aromatische Kerne ersetzt sein kann, wobei 100 alle diese Kerne die verschiedensten Substituenten tragen können. Ein Stoff, der der oben gegebenen Formel entspricht, ist z. B. Stilben

welcher sich für die erwähnten Zwecke gut eignet. In den meisten Fällen sind jedoch Verbindungen vorzuziehen, in welchen die 110 Ketten zwischen den aromatischen Kernen Teile eines Kernes sind, so daß die Verbindungen im Typus der folgenden allgemeinen Formel entsprechen

$$C-R$$

in welcher R einen aromatischen Kern, 120 x Stickstoff oder eine Methingruppe, y ein Glied von ein bis zwei Gruppen, z.B. Methy-

3 676 103

len, Äthylen, Sauerstoff, Schwefel oder eine Imidogruppe, bezeichnet. In den meisten Fällen bewähren sich vor allem Verbindungen, in denen der aus der Kiette gebildete Kern 5 fünf Glieder enthält, so daß y ein monoatomares Glied ist, beispielsweise Sauerstoff oder Schwefel, eine Methylen- oder Imidogruppe, in welchem Falle symmetrische oder aussymmetrische Körper fast die gleiche Wirksam-10 keit haben: z. B. Arylbenzimidazole, Arylbenzothiazole, 2-Arylindole. Der Ersatz von Wasserstoff in den aromatischen Kernen durch die verschiedenartigsten Substituenten, z. B. Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Hydroxyl, Alkyl-oder 15 Aryläther, Halogen, Carboxyl (entweder als freie Säure oder in neutralisiertem Zustand durch Ester- oder Salzbildung), Sulfuryl, Sulfonsäure oder andere Radikale, ändert den Charakter der Verbindungen nicht wesentlich. 20 Wenn einer der genannten Stoffe die gewünschte starke Absorption nicht einheitlich ergibt, kann man eine Kombination von zwei oder mehr Stoffen verwenden, deren Absorption gemeinsam den abzuschirmenden Be-25 reich umfaßt.

Die erfindungsgemäß verwendeten Stoffe sind in außerordentlich dünnen Schichten wirksam, wie sie sich z.B. beim Einreiben einer Lösung oder einer flüssigen salben-30 ähnlichen Dispersion in die Haut bilden; sie unterscheiden sich dadurch sehr wirkungsvoll von den ziemlich dicken Schichten der Schutzsalben, die bisher verwendet worden waren. Die zu verwendenden Produkte müssen für 35 die angegebenen Zwecke praktisch farblos, geruchlos und ungiftig sein, d.h. sie dürfen die Haut oder auch Wunden weder reizen. noch auf diese giftig einwirken.

Für die Herstellung der Schutzschicht verwendet man die üblichen Grundlagen für Hautcreme and Schmieren. Solche sind beispielsweise gereinigtes Wollfett oder Schweineschmalz, aliphatische Alkohole von hohem Molekulargewicht, Vaselin, Paraffinöl, vege-45 tabilische Öle oder Fette allein oder in Mischung miteinander, allenfalls unter Zusatz von Wasser und/oder Glycerin. In den meisten Fällen genügt ein Gehalt von ungefähr 2 bis 5 Gewichtsprozent der absorbie-50 rend wirkenden Stoffe in den Schutzeremen. Auf Wunsch können gefärbte Pigmente, wie Eisenoxyd, zugesetzt werden, um die Cremen der besonderen Schattierung der Haut anzupassen. Beispiel 1

2,5 g phenylbenzimidazolsulfosaures Natrium werden in 4 cm3 destilliertem Wasser gelöst und dazu 95 g eines homogenen Gemisches gegeben, das aus 10 Gewichtsteilen Weizenstärke, 2 Gewichtsteilen gepulvertem Tragant, 15 Gewichtsteilen Wasser, 5 Ge-

wichtsteilen Äthylalkohol und 100 Gewichtsteilen Glycerin besteht. Reibt man die dünnflüssige Mischung in einer Schichtdicke von aungefähr 0,03 mm auf die Haut, so wird 65 durch Sonnenbestrahlung eine braune Färbung der Haut erzielt, ohne daß sich ein schmerzendes Erythem bildet, und zwar bei solcher Bestrahlung, bei der es ohne Amwendung des Präparates zu hochgradiger 70 schmerzhafter Erythembildung bei gleich langer Bestrahlung käme. Man erreicht denselben wertvollen Effekt sogar bei einer Schichtdicke von o,o1 mm, aber auch bei einer versuchsweise angewendeten Schicht- 75 dicke von o,1 mm und dickeren Schichten. Das erwähnte Natriumsalz zeigt eine molare

Extinktion bei 330 m μ von ungefähr 260 Liter Mol cm und bei 316 m μ von ungefähr 20000 Liter Mol·cm. Der Extinktionskoeffizient wird daher innerhalb eines Bereiches von 14 mµ um fast das Hundertfache geändert. 85

Beispiel 2

3 g 2-(p-Tolyl)-benzimidazol werden in 97 g gereinigtem wasserfreiem Wollfett gelöst. Die Wirkung des Präparates entspricht derjenigen von Beispiel 1. Das genannte Benzimidazol 90 hat eine molare Extinktion bei 330 m u von ungefähr 270 $\frac{\text{Liter}}{\text{Mol} \cdot \text{cm}}$ und bei 350 m μ von Liter 95 ungefähr 14 000 Mol·cm

Beispiel 3

2,5 g 2-(p-Methoxyphenyl)-benzimidazol werden in 97,5 g gereinigtem wasserfreiem Wollfett gelöst. Wirkung des Präparates wie im Beispiel 2.

Das genannte Benzimidazol zeigt bei 334 m µ eine molare Extinktion von ungefähr 200 Mol - cm und bei 325 mμ von ungefähr 15 000 Mol·cm.

An Stelle der besonders wirksamen Benzimidazole, welche in diesem und den vorangegangenen Beispielen angeführt wurden, können folgende Verbindungen verwendet werden:

11;

- r. Stilben,
- 2. 2-Phenylbenzimidazol,
- 3. 2-Phenylbenzoxazol,
- 4. 2-Phenylbenzthiazol,
- 5. 2-(o-Chlorphenyl)-benzimidazol, 6. 2-(p-Chlorphenyl)-benzimidazol,
- 7. 2-(m-Methoxyphenyl)-benzimidazol,
- 8. 2-Phenyl-5-methylbenzimidazol,
- 9. 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfosäure,
- 10. 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfanilid,
- 11. 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfamid.

Falls eine Verbindung, die die gewünschten Absorptionseigenschaften besitzt, nicht allein das gesamte Gebiet absorbiert, dessen Absorption gewünscht wird, z. B. falls eine solche Verbindung ein Absorptionsminimum in dem genannten Teil des Spektnums zeigt, kann man eine Kombination von zwei oder mehr Verbindungen anwenden, um eine vollständige Absorption des Teils des Spektrums zu erreichen, dessen Strahlen entfernt werden müssen. So kann man z. B. Stilben, das ein Absorptionsminimum bei ungefähr 240 mμ zeigt, mit ungefähr gleichen Teilen 3-Methylpyrazolon mischen, dessen Absorptionsmaximum bei ungefähr 240 mμ liegt.

PATENTANSPRÜCHE:

1. Strahlungsschutzmittel für die menschliche Haut, deren Schutzwirkung von der Schichtdicke praktisch unabhängig ist, gekennzeichnet durch einen Gehalt von für die 20 Haut unschädlichen Stoffen, die im Bereiche der zum Hautschutz praktisch erforderlichen Konzentrationen im Wellenlängengebiet um etwa 325 mµ einen hohen und zugleich steilen Anstieg der Absorption zeigen.

2. Strahlungsschutzmittel gemäß Anspruch 1, gekennzeichnet durch die Verwendung des Natriumsalzes der Phenylbenzimidazolsulfosäure als Licht absorbierendes Mittel.